Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-207320

(43) Date of publication of application: 21.08.1989

(51)Int.Cl.

C08G 65/40

(21)Application number: 63-032527 (22)Date of filing:

15.02.1988

(71)Applicant: DAICEL CHEM IND LTD (72)Inventor: ISHIKURA MOTOYUKI KAWAGUCHI NAOTAKA

(54) PRODUCTION OF AROMATIC POLYETHER

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title polyether having a narrow molecular weight distribution, simple and economical, by reacting a bifunctional phenol with a dihalogenobenzenoid compound using an inert organic high polar amide solvent as a reaction solvent.

CONSTITUTION: (A) A bifunctional phenol [preferably hydroguinone and/or one expressed by formula I (Y is -O-, -S-. -SO2-, etc.)] is reacted with (B) a dihalogenobenzenoid compound [preferably expressed by formula II (X is halogen atom; Z is -SO2- or -C-)] of substantially equal molar amount with said bifunctional phenol in the presence of an alkali metal carbonate in an amount of substantially presenting one of more alkali atom to one phenol group, an inert organic high polar amide is used as a reaction solvent and a water arisen by the reaction is distilled off in the absence of azeotropic solvent to afford the aimed polyether.

⑩日本園特許庁(JP)

① 特許出願公開

9 公開特許公報(A) 平1-207320

Mint. CL.

激別記号 庁内整理番号 @公開 平成1年(1989)8月21日

C 08 G 65/40

NQW

6944-4 J

審查請求 育 踏束項の数 4 (全6頁)

芳香族ポリエーテルの製造方法 の発明の名称

②特 順 配63-32527

顧 昭63(1988) 2月15日

広島県大竹市玖波 4 丁目13~5 肉発 明 着 尚孝 広島県大竹市玖波6丁目8-5 ◎発 明 者

大阪府堺市鉄砲町1番地 ダイセル化学工業株式

会社

弁理士 古 谷 の代 理 人

1. 発明の名称

岩巻抜ポリエーテルの製造方法

2、特許請求の範囲

1 二個フェノールと、該二個フェノールと実 質的に等モル量のジハロゲノペンセノイド化 会物とを、フェノルル基一つに対し実質的に - つ以上のアルカリ金属原子を育する量のア ルカリ金属炭酸塩の存在下で反応させる芳香 接ボリエーテルの製造方法であって、

反応海媒に不活性有機高級強アミドを使用 し、反応により生成した水を共沸容媒の不存 在下に蒸留除去することを特徴とする芳春族 ポリエーテルの製造方法。

2 上記二価フェノールが、ハイドロキノンお よび/または 下記式

-CO-、または二佰の従化水業高を示す) で数 される二雄フェノールである幼酢増来の新原 第1項配載の芳香級ポリエーテルの製造方法。 3 上記ジハロゲノベンゼノイド化合物が、下

(式中、 \$はハロゲノ原子、2 は-Sty- また は-60-を示し、まは、2に対してオルト位又 はパラ位にある)で彼されるハロゲノペンゼ ノイド化合物の少なくとも一種である特許請 水の範囲第1項又は第2項に記載の労者提出 リエーテルの野浩方法。

4 上程常媒が、下記式(1)~(IV)

-191-

特局平1-207320 (2)

(式中、R,~R, はC,~C,の後化水素圏を示し、 同一でも異なってもよい。nは1~ 8の整数 でもよ)

(かの) で示される不認性有機高磁性アミドから選ば れる少なくとも一種である物料海束の範囲第 1 項乃至第3 項のうちいずれか一項に記載の 芳玄家ポリエーテルの製造方法。

発明の評権な説明 (産業上の利用分野)

本段明は、男を抜すりエーテルの製造方法に 関し、きちに詳細には挟い分子量分布をもつ男 各限ポリエーテルの製造方法に関する。 (後来の技術)

近年、高板能樹脂であるエンジェアリングプ フステッフスの開発が延んだ行われている。 勢 可能性の労害族ギリエーテル、とりわけがリス ルホン、ポリエーテルスルオンおよびポリエー テルケトンは耐熱性、機械物性及び耐薬品性に 優れているため、環境「電子、食品工業、医庭 機能」の自転割は、機体工業やので成分分野で 使用されている。

このような男多味ポリエーテルを製造する方性としては、ドスフェノールとジハログバベンゼノイド化合物とをヴァチャスルカキンドやロスルカランなどの有流の延慢エルホキンドもしくはスルホン酸塩中でアルカリ金属の設験組の存在下に重縮もとせる方法、大学の場とディントーしくはスルホン溶塩中でアルカリ金属の設験用いないでお近の表現を表現る場合と表現に、大学高級を用いないでお遊の表現下に未来高額を手も方法(徐全昭55-23514 等金根)が知られている。

〔聲明が解決しようとする課題〕

しかしながら、前者の方法は申られるボリマーは分子量分布が広いという耐大な欠点があった。 さらに前者の製造力はは、 部輪会質応中の 生成水を除去するために共帰際関等を使用しな ければならず、海豚園球の必得もあることから 物心で周が環境化しコスト版には名というが

ちあった。

きらに有機高低性スルホキンドもしくはスル ホン溶媒は常圧下では沸点が安定しないことか ら減圧薬質を必要とし製造工程が規鍵化すると いう問題もあった。

そこで、本発明の目的は、工程が排鍵化せず 分子量分布の狭い芳春波ポリエーナルを製造す る方法を提供することにある。

(詳語を解決するための手段) 本発別者もは、上記録器を解決すべく純重検 対した結果、 反応容はとして不適性を確認高級を できい宿性を使用することを分子重めるの数い が走の高分子重の分章なボリエーテルを、工程 を領域光化することは、気影子ることに成功した。 即ち、本発功は、二節ラェノールと、雄二師 フェノールと実質的は、二節ラェノール基一つに引 し実質的に一つ以上のアルカリ会属原子を有す る量のアルカリ会演授権収の存在下で応させ る子を崇拝すったの創業がであった。 感染網に不認能育機高極後アミドを使用し、反 応により生成した水を共沸部膜の不存在下に凝 翻除虫することを特徴とする芳善膜ボリエーチ ルの製造力法を提供するものである。

本発朝において用いられる二幅フェノールと しては、1分子内にフェノール注水製品を2個 有するものであれば、特に制態はないが、例え ば、以下のようなものが挙げられる。

-192-

特開平1-207320 (3)

2,2 - EX (EYO # 477 = 11) FOMY:

EX (EY 0 + 477 x = 70) x 9 y

ピス (ヒドロキシフェニル) エーテル

KS O O ON

ル基置検体等などが挙げられる。 本発明において席いられるジハロゲノベンゼ ノイド化ま物としては、一般式

, D-1-Q,

(式中、X はF, E1、Br,)のいずれかを示し、 2 は、-SD,-または-CB-を示し、(は 2に対 して、オルト位又はパラ位にある)で示される 化合物であれば物に制限はないが、反応の促進 および生成重合体の耐熱性の向上のためには以

下のようなジハロゲノベンゼノイド化合物が好ましい。

4' - У 9 B B Y 7 ± = N X N T >

C3 - ⟨O⟩ - SB - ⟨O⟩ - C1

4, (- ジフルオロジフェニルスルホン

(1 - 99 a a 4 2 5 7 2) 2

CI - (○)-CI - (○)-CI 4, 4' - ジフルオロベンソフェノン

F-⟨○}- C0 -⟨○}- F

このようなジハロゲノベンゼノイド化合物の 使用機は、二倍フェノールに対して、過末、30 ~110 モル%の範囲であり、より高分子量のポ リマーを得るためには、98~103 モル%の範囲 が終ましい。

本類切に帰いられる不高性有限高度数でで 確認とは、原材物質の二面フェノール及びジハ ロゲノインゼノイド化金物とは収別を経ばないが、 分子中に衝性高そもち、生成ポリマーを溶解し うる極度をもつてじたたる物を通し、一種就 (1) ~ (10) で示される化金物が対理であり、 このうち決定の重急温度において完成する提及 はを溶解できるものであればいずれる使用でき

(式中、R, ~R, はC, ~C,の炭化水紫蓋を示し、 互いに同一でも異なってもよい。 n は ! ~ 6の 能数である) このような溶媒として例えば、 N. R. ージメチルホルムアミド:

N. N. N. N. ーチトラメチルウレア:

-193-

特別平1-207320 (4)

このようは不成業を破滅極性でき、ド級隊は、 その構成が強急超速とはは同様であれば生成す も水の輸出が容易であるとともに新足で反応を 通行させることができるため、特に好ましいが、 より高端点ので、ド路後を用いて減圧にて服会 程度に含めせて反応させてもよい。

上記の不信性有限高低管で、ド海県の20月1 は、通常、二個アコノールの空間に対して8.85 への196金の温度の報間で使用され、なるに浮ましくは9.1 ~15億の電調である。二級アコノールの質量に対して8.85 高大学に放表した現合体が延ろ分子量の保管でが出してしまう結蹊、十分なる分子量を育する重合体が得られない。一方、不の重量に対して30億回上にすると、モノールの重量に対して30億回上にすると、モノールで表して50億回上で10億回上にすると、モノールで表して50億回上で10億回上にすると、モノールで10億回収圧条件を要するので実用的ない。本発明において用いられるアルカリ金剛級とないに、例えば、投機サラクへ、設度を関しては、例えば、投機サラクへ、以限度は

トリウム、炭酸カリウム、炭酸ルビジウム、炭酸センウム、及び重換機・チウム、 頭頭酸ナト リウム、 面炭酸カリウム、 環波酸ナド リウム、 面炭酸カリウム、 電炭酸ルビジウム、 温炭酸センウム等が挙げれるが、 このうち炭酸 ナトリウム及び炭酸カリウムは実備で人手しや すく反変接が高いため作ましい。

生た、上記アルカリ金属の改数項は、米和防としても使用できるが、より高分子量のボリマーを得るには、版水物を用いるのが計まし、。 上記のアルカリ金属政権性の使用機は、二匹ユニノールとアルカリ金属政権性の使用機は、一匹によった。 と認め変がるアルカリ金属国教政権との分解選定と関係数数の分解選定に、100~200℃であり、重要の数据では、100~200℃であり、重数数サリクムの分解選定は「100~200℃であり、重数数サリカムは最大分素であり、重数数サトリカムは最大分素であり、重数数サトリカムは最大分素であり、重数数サトリカムは大きのよいの数数をあるかいは全く場合とない。

1 年ルに対して少なくとも 1.8年ル以上、野主 しくは 2.0年ル以上性同することが呼ましい。 また、このようなアルカリ金属の重要機との ものは使用に耐えない。一方、素金度距离皮が 上記アルカリ金属の重度機構の分解層はより高 い場合は、アルカリ金属の重度機構の使用環境上隔 フェノール1 年がに対して少なくとも0.9 年代 以上、行主しくは1 モル以上であり、アルカリ 金属の重視顕微では、二届フェノール1 モルに 対して、少なくとも 1.8年ル以上好きしくは 2 それだに下さる。

本場外の方法において、重合反応の遊送は反 応原料成分の提示、反応の程準などにより消費 質別されるが、通常10-400 での範囲であり、 100 ~350 での範囲が終すしい。反応速度が印 で来流の場合は、目的とする場合反応の反応地 まが続いて選く、十分な高分子の受かる反応地 は、一分な高分子との要素が保 られないため好ましくない。一方、反応温度が 400 でを超えると、同的とする集合を成分等の 気が頻繁をなる無無、等心とする集合を依好分等の 気が頻繁をなる無無、等心とする集合を形分等の するため好変しくない。また、夜坊温度は、一 定に経済してもよいし、徐々に変化させたり、 致務的に変化させてもよい。

マケ、反応時間は、反応標料表分の目標、重 を販売の形式、灰売港度などにより適宜選択す る必要があるが、湯売性10分~10秒 時間の範囲 でよく、行ましくは30分~24時間の範囲である。 本知例の力性において上記重合を取を実施す 即ち、変素もしくはその他の不信性がス中で行 うことが好ましい。原来が存在すると、二届フ 2/一ルのアルの「会議社はあればより飲化」 れつすく、目的となる最会反応が妨げられ、高 分子電かが経過となる後、生売型も体の奇色の 原因となるかである。

上記頭舎仮店を停止させるには、通常、反応 物を冷却すればよい。しかしながら、鹿舎はの 末端に存在する可能性のあるフェノキウイド を安変化させるために、脈物族ハロゲン化物、 労者級ハロゲン化物などを浴加反応させること

特別平1-207320 (6)

も必要に応じ装集される。このようなハロゲン 化物の代表例としては、メチルクロライド、ユ チルクロライド、メチルグロマイド、4ークロ ルジフ。ニルスルポン、4ークロルベンゾフュ ノン、は"ージタロルジフュニルスルホン、ロ ークロルエトロペンゼン等を挙げることができ る。

上記車会反応を対す。 塩合性の分類及び積製に、適次作行われる方法でよく、列えば、反政部に 以中に供比した塩(アルカリハライド)もした は週間のアルカリ金属の決策規章とは環境観点 を適別した後、違液である道金体溶液を造液は 直合体の溶液医(直)下るたっとにより、目的の深溶膜として過業者いるれるものの代表例としては、メタノール、エタノール、インブ・ロバノール、アギドン、メデルエチルアトン、米等を対しるとかでもと、ご

様様を大量のメタノール中に注いで、生成ポリ マーを沈頼させた。生成ポリマーを単載し、数 回メタノールで発みしたのち 156 でで 3 時間操 圧でを保させた。

4、ピーグタロログフェニルスルホンの曼を 8.5%での.204年ル)に反対がは、実践例 1 と 同様にして実験を行いポリマーを形と、第6分 たポリマーの収率は35%で、遊光始度は実施例 1 と同じ条件で9、46個/4であった。 8PC 郷定に よる分子豊分布の分数変形 / Wn = 1.98であった。

4. ビージクロロジフェニルスルホンの量を57. 27g(0.195キル) にした以外は、実施例1と 関係にして実験を行いボリマーを得た。得られ (実 旅 例)

以下、本発明を実施術により異体的に説明するが、本発明はこれらに何等限定されない。 実施例!

撹拌機、塞条導入管、温度計及び先端に受器 を付した凝糖器とを確えた!まつラスコ内に、 2.2 ーピスー(4ーヒドロキシフェニル) ブロバ ン 45,668 (0,2モル) 、4.4' - ジクロロジフェ エルスルホン57、428(0.2モル)、無水炭酸カリ ウム55, 28ま(0, 4モル) 及び11,11 ージメチルアセ トナミド 300gを仕込み、30分間、壁井ガスを 導入し、系内を資素難論した。温度を反応核の 海点まで上昇させ、2時間かけて約80gの8.3 ージメチルアセトアミドを留出させた。この際、 約3、62の8。8が同時に留出した。その後還能状 態で4時間反応させたのち、 100 むまで降温し、 N.N ージメチルアセトアミド 120gを振加し、 反応組織の粘度を下げて、塩化メチルガスを308 mi/aiaで30分吹き込んだ。温度を整温まで戻し、 折出した塩及び過剰の炭酸カリウムを進削し、

たボリマーの収率は96%で、番元枯度は実施例 1と同じ条件で4.43 dt/aであった。 GPE 耐定に よる分子最分布の分数度取/Fin=1,99であった。 実施例4

40 € 反応器を用いて、実施例 2 の処方をスケールドップし、実施例と同じ条件で超元粘度 0.47 dJ/eのポリアーを得た。 SPC創定による分子量分布の分散及7%7~1.97 であった。

確認にジリチルスルキシド700gを用いた以外は実施的1と同じ個質を位立か、200mmigの 外は実施的1と同じ個質を位立か、200mmigの 接圧下でも幅かけて約38gのシリチルスルキ キシドを確立させた。反応終了後はジリチル スルキキシド20gを高せた。反応終了後はジリチル スルキキシド20gを高せた。反応総了後に3分分 すびが、塩化メテルガスを 300m/mieで33分分 すが、生化メテルガスを 300m/mieで33分か すが、生化メテルガスを 300m/mieで33分か すが、生化メテルガスを 300m/mieで3分分 が必要はカマーを単便した。待られたボリマー の歌目は95分であり、33mt/vilのタッロホル と乗ぬ中での25℃での最高核能は 20m/me.

預期平1-207320 (6)

GPC 創定による分子 雪分布の分飲使恥/Ña - 2.13であった。
(発明の効果)
以上放照してきたように本発明によって殴られた芳春波ボリエーテルは、分子重分布が続いため高無度の製品を運像することが可能となる。
さらに本発明の製造方法は、損難な工程を必要とせず、能略かつ認施的な方法は、損難な工程を必要とせず、能略かつ認施的な方法である。

出限人代理人 古谷 馨